BIPHENYL DERIVATIVE

Patent Number:

JP57098228

Publication date:

1982-06-18

Inventor(s):

NODA KANJI; others: 08

Applicant(s):

HISAMITSU PHARMACEUT CO INC

Requested Patent:

☐ JP57098228

Application Number: JP19800175055 19801210 Priority Number(s):

IPC Classification:

C07C39/15; C07C39/367; C07C43/205; C07C43/225

EC Classification:

Equivalents:

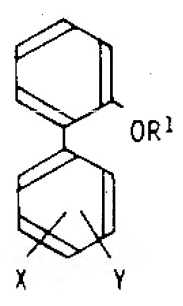
Abstract

NEW MATERIAL:A compound of formulal(R<1> is H, aryl or lower alkyl; X and Y are H, CH3, halogen or CF3, except when both X and Y are H, and either one of X and Y is H, the other being 4'-bromo, 4'-chloro or 2'-fluoro). EXAMPLE:2-Methoxy-4'-fluorobiphenyl.

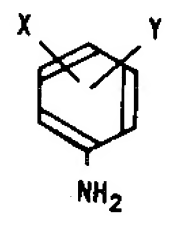
USE:An antimicrobial agent and an intermediate for a biphenylylacetic acid derivative having the analgesic antiinflammatory and antipyretic actions.

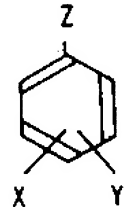
PROCESS:The compound of formulalis obtained by the following methods: (A) An aniline derivative of formula II is diazotized and coupled with anisole. (B) A halogenobenzene derivative of formula III (Z is halogen) is reacted with an oalkoxyhalogenobenzene derivative in the presence of a metallic complex. (C) The compound of formula III is condensed with 2-chlorocyclohexanone and then converted into an aromatic compound.

Data supplied from the esp@cenet database - I2









 ${
m I\hspace{-.1em}I}$

(B) 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57—98228

€Int. Cl.3		識別記号	庁内整理番号	砂公開 昭和57年(1982)6月18日
C 07 C	39/15		6742-4H	
	39/367		67424H	発明の数 1
	43/205		7419—4H	審査請求 未請求
	43/225		7419—4H	
∥A 61 K	31/045	ADZ	6408—4 C	
	31/085	ADZ	6408-4C	
C 07 C	59/52		7188—4H	
	59/56		7188—4H	
	59/64		7188—4H	(全 6 頁)

分ピフエニル誘導体

願 昭55-175055

②出 類 昭55(1980)12月10日

仍発 明 者 野田寛治

筑紫野市大字常松320番地の93

⑫発 明 者 中川晃

鳥栖市藤木町970番地の11

@発 明 者 宮田悟

鳥栖市西田町103番地

@発明者野口和喜

小郡市小板井146の2

⑪出 願 人 久光製薬株式会社

鳥栖市田代大官町408番地

最終頁に続く

明細書

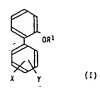
1. 発明の名称

@特

ピフェニル誘導体

2.特許請求の範囲

一般式(1)



(式中、 R¹は水素原子、 アリール茲又は低級 アルキル 基を、 X 及び Y は相互に独立して水素原子、メチル 基、 ハロゲン原子又は トリフルオロメチル 基を意味する。 但し、 X 、 Y が共に水素原子の場合及び X 、 Y の一方が水素原子の時、他方が 4'ープロム、 4'ークロル、 2'ーフルオロ基である場合を除く) で表わされるピフェニル誘導体。

3. 発明の詳細な説明

本発明は一般式(1)



(式中、R¹は水業原子、フリール芸又は低級アルキル塔を、X及びYは相互に独立。子又はトリフルメチル族、エチル族、ハロゲン原子又はトリフルオロメチル基を意味する。但しX、Yが共にい、低子の場合及びX、Yの一方が水素原子の時代でいる。他方が4'ープロム、4'ークロル、2'ーフルオロ族である場合を除く)で表わされるピフェニル誘導体に関するものである。

前記一般式(I)で表わされる本発明の化合物は文献未扱の新規化合物であり、それ自体にも抗菌作用等の薬理作用を有する。又本発明の化合物は類著な額痛作用、抗炎症作用、解熱作用を有するビフェニリル酢酸誘導体の重要な中間体として産業上有用な化合物である。

前記一般式(I)における R¹及び X 、 Y について更に具体的に設明すると、 R¹の低級 7 ルキル族はメチル族、エチル族、 n ープロピル族、 イソプロピル族を、 X 及び Y のハロゲン原子は弗茨原子、塩素原子、奥素原子又は沃素原子を意味する。

本発明者等は先に強力な鎮痛作用、抗炎症作用及び解熱作用を有し且つ副作用の少ない化合物を求めて鋭意研究した結果、ビフェニル 誘導体特に2ーアルコキシー 3 ービフェニリル酢酸誘導体が顕著な鎮痛作用、抗炎症作用、解熱作用を有し、しかも胃腸管障害等の副作用が非常に少ないという事を見い出し特許を受けるべく既に出願中である。

一般式(I)で表わされるビフェニル誘導体は消炎、 鎮痛剤として産業上有用な化合物である前記一般 式(II)で表わされるビフェニリル配番誘導体の中間 体として重要な化合物である。

本発明の化合物(I)を経て2-7ルコキシー3ービフェニリル酢酸誘導体(II)に至る反応経路は下記の式で示される。

ールを反応させ次いで所製により脱メチル化する 方法。

但し、 X , Y は前記と同じ意味を表わす。 製造法 2

一投式ので表わされるハロゲノベンゼン誘導体とオルトーアルコキッハロゲノベンゼン誘導体とを金属錯体の存在下に反応させ所望により脱アルキル化する方法。

(式中、R²は水素原子又は低級アルキル舊を、又R¹及び X . Y は削記と同様の意味を有する)。

次に本発明の化合物の製造法について説明する。本発明の化合物は下記に示す製造法によって製造する事ができるが勿論これらの製造法は一例にすぎず当然他の化学的類似法によっても製造できるものである。

製造法 1

一般式伽で表わされるアニリン誘導体とアニソ

但し、 Z はハロゲン原子を、 R¹、 X 、 Y は前記 と同じ意味を表わす。

製造法 3

一般式Mで扱わされるハロゲノベンゼン誘導体と2-クロルシクロヘキサノンとを縮合させ次い ・で芳香化する方法。

但し、2はハロゲン原子を、X, Yは前記と同じ意味を表わす。

製造法 4

一般式ので表わされるハロゲノベンゼン誘導体と一般式ので表わされる2-アルコキシシクロヘキサノンとを縮合させ次いで脱水後芳香化する方法。

phine) palladium (II)], [palladium Tetra Kis (triphenyl により縮合させ所望, phosphine] 等の存在下グリニャール反応により製造法 1 で示した方法と同様の方法で脱 7 ルキル化するものである。グリニャール反応は無水のエチルエーテルあるいはテトラヒドロフラン等の溶媒中 1 0-2-1 0-3 モルダの触媒の存在下にハロゲン化物にグリニャール試薬を摘下し、2~20時間室温で批拌するか又は遠流すればよい。

製造法3で示される方法は一般式ので示される ハロゲノベンゼン誘導体と2ークロルシクロへキ サノンとを脱水したエチルエーテルあるいはテト ラヒドロフラン等のエーテル系溶媒中グリニャー ル反応し得られた2一置換フェニルシクロへキサ ノンを無水配盤及び配酸中硫酸と反応させ芳香化 し次いで加水分解するものである。

製造法 4 で示される方法は一般式ので示される ハロゲノベンゼン誘導体と 2 ー アルコキシシクロ ヘキサノンとを無水エチルエーテル,テトラヒド ロフラン等のエーテル系溶媒中、グリニヤール反 応し、得られた 2 ー アルコキンシクロヘキサノー 但し、2はハロゲン原子を、R¹及びX、Yは前記と同じ意味を表わす。

次に、当該製造法について更に具体的に説明する。

製造法1で示される方法は一般式 側で示されるアニリン誘導体を低温下好ましくは5°~~5℃にてジアソ化し水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物あるいは酢酸ナトリウム等を用いてアニソールとカップリングを行なわせ所望により得られた2ーメトキシピフェニル誘導体(1)を臭化水素酸あるいは酢酸一臭化水素酸の混合溶液中撹拌下2~15時間還流することにより脱メチル化するものである。

製産法 2 で示される方法は一般式 M で示される ハロゲノベンゼン誘導体とオルトーアルコキシハ ロゲノベンゼン誘導体とをパラジウムあるいはニ ッケル等の金属ホスフィン錯体 M えば (Dichloro [1.3 - bis(diphenyl phosphino) propane] Nickel (II) }, {(Iodo(p-fluorophenyl) bis(triphenyl phosphine) palladium(II)]}, [Iodo(phenyl) bis(triphenyl phos-

ル誘導体を硫酸、パラトルエンスルホン酸等の脱水剤を用いて脱水し、2 ー 7 ルコキシックロヘキセン誘導体とした後、気相又は液相中でパラックム又は白金触媒存在下に200~400での温度で接触脱水素することにより芳香化するか又はイオク、白金、セレン等の脱水素剤の存在下加熱することによって芳香化するものである。

以下に実施例及び参考例を示し、本発明を更に 具体的に説明する。

実施例1

 ルー石油エーテルから再結晶して無色ブリズム晶の 2 - メトキシー 4'- フルオロビフェニル 1 3 3 9 を得た。

この物質の融点及びマススペクトルの親イオン は次の通りであった。

融 点: 64~65℃

マススペクトルの親イオン (m/e):· 202

実施例 2

2 - メトキシー 4'ーフルオロビフェニル100 9 を酢酸 3 7 0 × に溶解した溶液に 4 7 % 奥化水 薬酸 5 6 0 × を加え撹拌下 1 5 時間 温流した。 反 応終了後、イソブロビルエーテルにて抽出し充分 水洗いした後エーテル層を硫酸マグネシウムにて 脱水しエーテルを留去して得られた油状物をイソ ブロビルエーテルー石油エーテルから再結晶して 無色ブリズム晶の 2 ~ ヒドロキシー 4 ~ フルオロ ビフェニル709を得た。

この物質の融点、赤外級吸収スペクトル及びマ ススペクトルの親イオンは次の通りであった。

着させジクロルメタンー n ー へキサン (2:1) で流出させて得られた油状物をイソプロピルエーテルー石油エーテルから再結晶させて無色 ブリズム晶の 4 ー フルオロー 2 ー ヒドロキシビフェニル 3.5 9 を得た。

この物質の触点は次の通りであった。

融 点: 46~47℃

実施例 4

pーブロムフルオロベンゼン39を無水エチルエーテル20元に溶解しこれに金属マグネシウム450元を加え加熱して溶解させグリニャール試薬を作った。別にオルトーブロムアニソール49を脱水エチルエーテル20元に溶解しこれに {
Dichloro [(1,3-diphenyl phosphino) propane] Nickel (II)}
20号を加え窒素ガス雰囲気中で先のグリニャール試薬を滴下し、20時間湿流した。反応終了後5%硫酸50元を加えエーテル50元で抽出した。エーテル酸は水洗いした後硫酸マグネシウムで脱水しエーテルを破圧下に留去して視た油状物をシ

融 点: 46~47℃

赤外線吸収スペクトル vOH : 3 2 9 0 cm⁻¹

マススペクトルの親イオン (m/e): 188

実施例3

リカゲルを充填したカラムに吸着させ塩化メチレンー n ー へ キサン (1 : 1) で流出して得られた油状物をイソプロピルエーテルー石油エーテルから再結晶して無色プリズム晶の 4'ーフルオロー 2 ーメトキシピフェニル 1.5 g を得た。

事施例 5

2 - メトキシー1 - (4'-フルオロフェニル)
- 1 - シクロヘキセン 4.0 g に イオウ末 1.7 g を加えて 2 1 0 ℃にて 4 時間加熱した。 冷後ペンゼンで希釈し、 炭酸ナトリウム水溶液と水とで類し、 炭酸ナトリウム水溶液を変変器した 法净後水分と 常葉を留去し残留物を 実空 蒸留して けた 油 状物を イソプロピルエーテルー 石油エーテルから 再結晶して無色 ブリズム晶の 4'ーフルオロー2 - メトキシピフェニル 2.1 g を得た。

実施例 6

反応整媒に [Iodo (phenyl) bis (triphenyl phosphine)
palladium (II)] を用いて実施例 5 と间様の方法にて
グリニヤール反応を行ない同様に 4 ーフルオロー

2 - メトキシピフェニルを合成した。

参考例:

この物質の触点及び赤外線吸収スペクトルは次の通りであった。

胜点: 61~62℃

赤外観吸収スペクトル vc=0 : 1700 cx -1

型に浴解しパラトルエンスル まン酸 5 0 0 9 9 を加えデーンスタークの脱水装置を用いて 1 5 時間遅流した。反応終了後ベンゼン暦を水洗いし続酸マグネシウムで脱水した後、減圧下にベンゼンを留去して 2 - メトキシー1 - (4'-フルオロフェニル) - 1 - シクロヘキセン 4.0 9 を得た。

実施例1~6及び参考例1~3の方法に準じて次の化合物を得た。

3ートリフルオロメチルフェニル+2ーメトキシピフェニル

4 ートリフルオロメチルフェニルー 2 ーヒドロ・ ・ キシピフェニル

4-トリフルオロメチルフェニルー2-メトキ シピフ:エニル

益考例 2

参考例:

2 - メトキシー 1 - (4'-フルオロフェニル) - 1 - シクロヘキサノール 5 9 をベンゼンコ 0 0

2', 4'ージフルオロフェニルー 2 ーヒドロキシビフェニル

2['], 4[']ージフルオロフェニルー2 ーメトキシビフ

4'- x f ルフェニルー 2 - ヒドロキシビフェニ

4'ーメチルフェニルー2ーメトキシビフェニル 2',6'ージクロルフェニルー2ーメトキシビフェ ニル

2,6-ジョロルフェニルー2-ヒドロキシビフ

3

第1頁の続き

②発 明 者 井上寿孝 大川市北酒見947

@発 明 者 辻正義

鳥栖市蔵上町26-1

念発 明 者 青木哲雄

佐賀県三養基郡基山町大字小倉

668 - 2

@発 明 者 溝口威伸

鳥栖市桜町1175の3番地

@発 明 者 井出博之

福岡市中央区平尾4丁目10の11